

Finadyne 50 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Finadyne 50 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 24 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 5 day

- Lait. no withdrawal period

Leche: Su uso no est? autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 24 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 31 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 36 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/10/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 817/01/10/0693

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/11/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.